# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

(43)Date of publication of application: 05.12.1986

(51)Int.CI.

C08L101/00 C08K 3/22

(21)Application number: 61-006509

(71)Applicant: ASAHI GLASS CO LTD

(22)Date of filing:

17.01.1986

(72)Inventor: SUGANO FUKUO

NAKAYA KEIICHI

KOBAYASHI MITSUTAKA

(30)Priority

Priority number : 60 6708 Priority date : 19.01.1985

Priority country: JP

## (54) MAGNESIUM HYDROXIDE-FILLED RESIN COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide the title compsn. which has a high heat-resisting temp., is useful as flame-retarded building material and flame-retarded insulating material and can be molded, by blending specified Mg(OH)2 particles with a curable compd., etc. and curing the compd.

CONSTITUTION: NH3 is fed to an aq. MgCl2 slurry contg. 1W60wt% Mg(OH)2 so as to crystallize out Mg(OH)2 at a rate of crystallization load of 500kg/m3.h or below, thus obtaining nearly spherical Mg(OH)2 particles formed by the aggregation of primary particles having an average particle size of 50 or above and a specific surface area of 25m2/g or below. Optionally, the surfaces of the particles are treated with 0.1W5wt% surface-treating agent (e.g. matal salt of a fatty acid) to obtain the surface-treated Mg(OH)2 particles. 5W80wt% said Mg(OH)2 particles and optionally, a hardener such as peroxide are blended with a curable compd. contg. an unsaturated bond and an ester group and/or a carboxyl group [e.g. a monomer capable of forming unsaturated polyester resin or (meth) acrylic resin, or its oligomer] or a mixture thereof, and the resulting mixture is cured at room temp. or by heating.

### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

### 19日本国特許庁(JP)

⑪ 特許出願公開

#### ⑩公開特許公報(A) 昭61-275359

@Int\_Cl.\*

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和61年(1986)12月5日

C 08 L 101/00 C 08 K 3/22 LSY KAE

A - 7445 - 4JA - 6845 - 4 J

審査請求 未請求 発明の数 2 (全6頁)

9発明の名称

水酸化マグネシウムを充填した樹脂組成物

创特 願 昭61-6509

23出 願 昭60(1985)1月19日

優先権主張 墾昭60(1985)1月19日孁日本(JP)⑨特願 昭60−6708

@発 明 者

野 福 男

横浜市神奈川区三枚町543

四発 明 渚 中 圭

千葉市真砂543 横浜市旭区館ケ峰2の59の1

四発 明 者 小 差

顖

砂出

旭 硝 子 株 式 会 社

東京都千代田区丸の内2丁目1番2号

砂代 理 弁理士 拇村 黎郎 外1名

矢

林

菅

183 £Π

1. 発明の名称

水酸化マグネシウムを充塡した樹脂組成物 2. 特許請求の範囲

- (1) エステル結合および/またはカルボン酸悲 を有し、内部に不超和結合を有する硬化性化 合物あるいはそれを含む混合物に、粒子形状 がほぼ球形であり、かつ、平均校子径が54 以上、比表面積が25m2/g以下である水酸化 マグネシウム粒子を 5~85×1%配合し、硬化 せしめてなることを特徴とする樹脂組成物。
- (2) 粒子は1次粒子が多数集合して形成せられ たる次粒子である特許請求の無明第1項記載 の胡脂組成物。
- (3) 粒子が表面処理されたものである特許請求 の範囲第1項記載の樹脂組成物。
- (4) 硬化性化合物が不飽和ポリェステル樹脂、 アクリル樹脂、メタクリル樹脂を形成しうる モノマー、オリゴマーの単独又はこれらの混 合物から選ばれるものである特許請求の範囲

第1項記載の樹脂組成物。

- (5) ③エステル結合及び/又はカルボン酷なを 有し、内部に不飽和結合を存する硬化性化合 物あるいはそれを含む混合物が15~50vt%. ⑩杖子形状がほぼ球形で、平均粒子径が54以 上、BET法比衷面積が25m1/g 以下である 水酸化マグネシウムと水酸化アルミニウムの 合計が50~84vt%であり、かつ水酸化アルミ ニウムの量が20×t%以下、 @ アスベスト、ガ ラス粉末、炭酸カルシウム、ケイ酸カルシウ ム、カオリン、タルク、クレー、ガラス緞 維、カーボン繊維、金属繊維、チタン酸カリ ウム繊維、霊母、結晶質あるいは非品質の石 英粉、シラスパルーン、ガラスパルーン、ガ ラスピーズ、アルミナから選ばれた単独のも のあるいは併用したものの母が 1~35vt%か らなる樹脂組成物。
- 3. 発明の詳細な説明
- [産業上の利用分野]

本発明は水酸化マグネシウム充頭硬化性エス

### 特開昭61-275359(2)

テル系側脳和成物に関するものであり、無燃性 が要求される建材や電気、電子部品用の絶縁材 料等の分野で好適に利用されうるものである。 「従来の技術」

水酸化マグネシウムは従来、増粘剤として使われており、そのメカニズムはエステル結合や未編カルボン酸等と反応することによることが知られている。 【Runstof! 60、1066(1970)参照】このメカニズムを利用して、例えば、不飽和ポリエステル樹脂に増粘剤として 0.5~3.0 PHCの水酸化マグネシウム及びその他の無限フィラーを充塡した SMC (シートモールディングコンパウンド) や BMC (バルクモールディングコンパウンド) 等が作られ、成形材料として市販されている。

一般的な硬化性化合物は該化合物にタルク、 皮酸カルシウム及びその他の無機フィラー、硬 化剤、強化剤、安定剤、顔料等を目的に応じて 適宜選択して分散せしめて製造される。そして、 この組成物はポッティング、注型成形あるいは

カルボン酸塩を有し、内部に不飽和結合を有す る硬化性化合物あるいはそれを含む混合物に、 粒子形状がほぼ球形であり、かつ、平均粒子径 が5µ以上、比衷而私が25m7/g以下である水酸化 マグネシウム粒子を 5~85wt%配合し、硬化せ しめてなることを特徴とする樹脂組成物および ③エステル結合及び/又はカルボン酸塩を有し、 内部に不飽和結合を有する硬化性化合物あるい はそれを含む混合物が15~50mt%、 ⑩ 粒子形状 がほぼ球形で、平均粒子径が5m以上、BET法 比表面積が25m2/g 以下である水酸化マグネシ ウムと水酸化アルミニウムの合計が50~84vt% であり、かづ水酸化アルミニウムの量が20×1% 以下、©アスペスト、ガラス粉末、皮酸カルシ ウム、ケイ酸カルシウム、カオリン、タルク、 クレー、ガラス繊維、カーボン繊維、金配機 継、チタン酸カリウム繊維、蛋母、結晶質ある いは比晶質の石英粉、シラスパルーン、ガラス バルーン、ガラスピーズ、アルミナから選ば れた単独のものあるいは併用したものの量が

加熱加圧成形により、目的の成形品とされる。 不飽和ポリエステル切脂あるいはメタクリル 酸メチル樹脂シロップ等のエステル結合および /またはカルボン酸基を有する硬化性化合物に 従来の水酸化マグネシウムを50xt%配合した場 合、数分で極端に粘度が上昇し、混錬が不可能 となった。

水酸化マグネシウムは水酸化アルミニウムと 同じように加熱状態で水分を放出するので、な 燃剤用の無機系充塡剤としての利用が考えられ るが、前述のように、従来の水酸化マグネシウ ムはエステル結合部と反応して高粘度になるこ とから、多量の充塡は困難であった。

#### [発明が解決しようとする問題点]

本発明は高配合率で水酸化マグネシウムを充 頃しても増粘硬化があまり大きくならず成形可 能な樹脂組成物を提供するものである。

#### [問題点を解決するための手段]

本発明は前述の問題点を解決するためになさ れたものであり、エステル結合および/または

1 ~35×t%からなる例脂組成物を要冒とするものである。

上述の硬化性化合物のエステル結合部あるいは来端カルボン酸基と水酸化マグネシウムとの反応を極力足延せしめるためには水酸化マグネシウム自体をできるだけ、この点につかが変け、水酸化マグネシのである。本発明表、水酸化マグネシの平ののないはは球形であり、かつ、その平のもないがほぼ球形であり、かつ、その平のもないがあり、上流の水酸化マグネシウムには水が、実用上間節のない、 実用上間節のない ちゅうることを見出したものである。

もので、このような水酸化マグネシウムを硬化性エステル系化合物あるいは末端カルボン酸基含有化合物に対する充質剤として使用する時は増粘効果が大きく実用上、充填剤としての使用は非常に困難であった。

しかるに、その製法は特定される必要はない ものの、好ましくは以下に述べるような製法に より得られる本発明で特定する水酸化マグネシ ウムを用いる時は、上述の問題点が解消するこ とは思くべきことである。

本発明に用いられうる水酸化マグネシウムは、好ましくは、 図形分濃度として 1~60wi%の水酸化マグネシウムを含む塩化マグネシウム水溶液スラリーにアンモニアを供給し、 水酸化マグネシウムの晶析負荷が 500kg/m³ · b以下となるように水酸化マグネシウムを晶析せしめることにより製造されうる。

かくして得られる水酸化マグネシウムは粒子 形状がほぼ球状であり、その平均粒子径は5 μ 以上、比張面積は25m²/8 以下となる。平均粒

である.

水酸化マグネシウムに対する装面処理剤の 使用割合は 0.1~5 wt %が好ましく、更には、 0.3 ~3 wt %がより好ましい。

表面処理剤で水酸化マグネシウムの表面を被殺する方法は乾式法、半乾式法、湿式法のいずれによっても可能である。 その好ましい 1 例としては、チタネート系カップリング剤をフッ策系が娱に溶かした後、ヘンシェルミキサー等の高速提择機で水酸化マグネシウムと混合、分散せしめ、その後、脱密媒を行う方法が挙げられる

本発明における、エステル基及び/またはカルボン酸基を有し、かつ内部に不飽和結合を有する硬化性化合物は、付加重合性の不飽和基(α,β-不飽和基)を有し、その付加重合により硬化することのできるモノマーあるいはオリゴマーの1極あるいは2種以上の混合物からなり、かつエステル基及びあるいはカルボン酸数の存在により従来の水酸化マグネシウムに作

子径については好ましくは10m以上、比衷面積は 7m2/8 以下とすることにより、本発明の目的が更に効果的に遊成されうる。

水免明で特定する水酸化マグネシウムの使用により、何故増粘効果が抑えられるのか、完全に解明されたわけではないが、水酸化マグネシウム粒子の比麦面積が小さくなることが主たる 原因の1つと推定される。

本発明者等は、更に本発明の目的を充分に達成するための手段について検討した所、前述の水酸化マグネシウムとある種の表面処理剤を併用する場合、本発明の目的、効果が飛躍的に自己とも見出した。併用の形態をしては、表面処理剤を場面の方に配合することも可能である。

上述の表面処理剤として好適なものは飽和あるいは不飽和脂肪酸、脂肪酸金属塩、脂肪酸エステル、脂肪酸エーテル、界面活性剤、シランカップリング剤、チタネートカップリング剤等

### 特開昭61-275359(4)

酸エステルあるいはそのオリゴマーやそれと他の付加重合性化合物とのオリゴマー(c). 水酸 甚を有するオリゴマーとアクリル酸やメタクリル酸などの不飽和カルボン酸とのエステル(d).

エポキシ基やイソシアネート悲などの反応性 官能基を有する化合物やオリゴマーと水酸盐な どの缺反応性基と反応しうる官能基を有するア クリル酸エステルあるいはメタクリル酸エステ ルなどの不飽和エステルとの反応生成物(e). ジアリルフタレートなどのアリルアルコールの エステル(1)、 およびマレイン酸などの不飽和 ポリカルボン酸やそれと1価あるいは多価アル コールとのモノエステルやポリエステル(g). などがある。より具体的には、前記(a) とし て、たとえば、マレイン酸残基、フマル酸残 基、イタコン酸残基などの不飽和ポリカルボン 酸残基とエチレングリコール残甚、1,4-プタン ジォール残益、グリセリン残基などの魚和多価 アルコール残益とを有し、かつ場合によりさら に盤和ポリカルボン酸残盐や不飽和多価アル

やそのオリゴマーなどのポリエポキシ化合物 (エポキシ樹脂)、またはポリイソシアネート 化合物やイソシアネート基末端ポリウレタンプ レポリマーなどのインシアネート基合有化合物 やそのプレポリマーなどと、2-ヒドロキシエチ ルアクリレート、2-ヒドロキシェチルメタクリ レート、グリセリンージアクリレートなどの木 酸基含有のアクリル酸やメタクリル酸のエステ ル、との反応生成物(いわゆるビニルエステル やアクリルウレタン) がある。これらの硬化性 化合物を含む混合物としては、これらの硬化性 化合物の混合物は勿論、これらの硬化性化合物 とスチレン、ビニルトルエン、クロルスチレ ン、アクリロニトリル、アクリルアミドなどの 他のモノマーとの混合物であってもよい。他の モノマーとしては特にスチレンが好ましい。好 ましい硬化性化合物あるいはそれを含む混合物 としては、不飽和ポリエステルオリゴマーとス チレンとの混合物である不飽和ポリエステル樹 脂、ビニルエステルとスチレンとの混合物であ

コール残族などを有する、不飽和ポリエステル オリゴマーがある。前記(b) としては、たとえ ば、アクリル酸あるいはメタクリル酸とアクリ ル酸エステル、メタクリル酸エステル、スチレ ンなどの値のモノマーとの混合物やオリゴマー がある。前記(c) としては、たとえば、アクリ ル酸プチル、メタクリル酸メチル、アクリル酸 2-ヒドロキシエチル、エチレングリコールジメ タクリレート、トリメチロールプロパントリア クリレート、その他のアクリル酸やメタクリル 酸のエステル、それらアクリル酸やメタクリル 酸のエステルの単独あるいは共重合体を含むオ リゴマー、およびそれらアクリル酸やメタクリ ル酸のエステルと他のモノマーとのオリゴマー などがある。前記(d) としては、たとえば、ポ リエステルポリオール、ポリエーテルポリオー ル、水酸基合有ポリプタジェンなどの水酸基合 有オリゴマーとアクリル酸やメタクリル酸との エステルがある。前記(e) としては、たとえ ば、 ビスフェノール A - ジグリンジルエーテル

るビニルエステル樹脂、メタクリル酸メチルあるいはそのオリゴマー (即ち、メタクリル酸メチルショップ) などの常温で液状の硬化性樹脂である。これら硬化性樹脂は過酸化物やアゾ化合物などの硬化剤の存在下で加熱により硬化されるものが好ましいが常温下で硬化させることもできる。

硬化剤は使用する樹脂の種類及び硬化条件に よって適宜選択して使用できる。

本発明の組成物において水酸化マグネシウムの使用目的は難燃化用の充塡剤及び樹脂への増型があって、前者の目的のためには水酸化マグネシウムの配合量は、水酸化マグネシウムの配合量は50~85 wt 8 必必であり、他の難燃化用充塡剤と併用する場合は50 wt 8 の目的のためには、日的によって異るが、水酸化マグネシウム単独で、あるいは下記の無機フィラーの併用で 5~80 wt 8 の 60 wt 8 の 60 mt 8 0 mt 8 0

・ 具体的には、人工大理石は、充分な難燃性を

### 特開昭 61-275359 (5)

保ち、かつ硬さ、線影蛋等の特性が求められることから、水マグと下記に記述する無機フィラーとの併用が好ましく、水マグが50~84 ut%、無機フィラーが 1~35 ut%の範囲で配合することが適切である。又水マグ部分を20%こえない。 放明で水酸化アルミと代替しても良い。 水酸化アルミが20%以上になるとでき上った成形品の耐熱性が顕著に低下する傾向がある。 電気の明整は料を構成する場合は、人工大理マグを分に表する場合は、人工では多くの場合が必要であり、更に、水マグとが無力に表する場合によって長期にわたる絶縁が保持される。

木発明の組成物に水酸化マグネシウムと併用しうる無機フィラーの例示としては、アスペスト、ガラス粉末、炭酸カルシウム、珪酸カルシウム、
する、アルミナ、カオリン、タルク、その他の粘土鉱物粉末、ガラス繊維、カーボン繊維、金属繊維、チタン酸カリウム繊維、雲母、結晶質あるいは非晶質の石英粉、シラスパルーン、ガ

の利点から台所周辺の化粧板、ショーウインド ウの化粧板として利用されうる。

#### 实施例1,比较例1,2

水酸化マグネシウムが10 w1%合有された塩化マグネシウム水溶液スラリーにアンモニアガスを吹き込み晶析負荷100 kg/m3·hで水酸化マグネシウムを晶析せしめた。この時の水酸化マグネシウム粒子の平均粒子径は20μ (比衷面積 4 m² / 8) であった(試料 A)。また、上記を晶析条件を若干変え、あとは同様にして平均粒と晶析条工アジェットミルで物砕し、平均粒径 10μの不定形の水酸化マグネシウムを得た(試料 C)。 の水酸化マグネシウムを用た(試料 C)。

次に、不飽和ポリエステル樹脂(日本ユピカ製、120.42 AP)各 250g と試料A、B、Cの水酸化マグネシウム各 250g を配合し、3 種の配合物を得、各々小型のディブルバータイプの投枠で各20分間投作し、記練の状態観察及び混

ラスパルーン、ガラスピーズ等の充填削がある。また、水飲化アルミニウムや水酸化カルシウム等の無機水酸化物及び酸化アンチモン、リン化合物等の無燃助削、有機ハロゲン系の無燃削及び各種安定削、類料等である。これらの種類及び添加量は目的に応じて適宜選択できる。

木発明の組成物は前述の如き硬化性エステル系制脂、水酸化マグネシウム及び所望により、前配例示の如き他の添加剤を均一に混合することにより得られる。混合手段目体は適宜選択でき、例えばニーダー、万能ミキサー、ディゾルバー(商品名:ディスパー)等が挙げられる。

本発明組成物の応用例としては、例えば、水 酸化マグネシウム充填不飽和ポリエステル樹脂 組成物は注型成形あるいは加熱加圧成形等によ り、耐熱温度が高く、かつ、雄燃化された建材 及び雉燃化された電気、電子部品用絶縁材料と して利用できる。また、メタクリル酵メチルの シロップ又は樹脂に水酸化マグネシウムを売抑 した組成物は成形品外観、雉燃性及び発煙抑制

練道後、更に24時間放置後の粘度をB型回転粘度計で測定した。 結果を第1表に示す。

第 1 表

	混練状態	混 紋 直 後 の 粘 度 (ポイズ)	24時間後の 粘 度 (ポイズ)
実施例 1 (試料 A)	良好	3800	12000
比較例 1 (試料B)	良好	12000	57000
比較例 2 (試料 C)	混鍊不可	-	_

### 实施例2~5、比較例3~4

実施例1と同様にして、晶析条件を変えることにより、球状でかつ粒子半径が 1~100 μまでの水酸化マグネシウムを初、実施例1と同様にして組成物の増粘特性を調べた。結果を第2 変に示す。

郊 2 表

	平均粒子 径 (μ) 比衷面拉 (m/8)	提 ¥	混 練 直 後 の 粘 度 (ポイズ)	24時間後の 粘 度 (ポイズ)
比較例 3	35	やや良	21000	95000
比較例 4	3.0	やや良	7000	45000
実 施 例 2	5.0	良 好	4300	21000
<b>夹施例</b> 3	10	良 好	3500	17500
実施例 4	50	良 好	2800	7300
実施例 5	100	良好	2500	5900

#### **変施例6~10**

実施例 1 と同様にして初られた平均20μの球状の水酸化マグネシウムに対して第 3 妻に示す

### 実施例11

実施例 1 における水マグを 60 mt%、メチルノタクリレートシロップ (三井東圧製シロップ NC-1003) 20 mt%、MMA モノマー20 wt%を実々配合し、小型のディルバータイプの攪拌機で 20分間攪拌し、混練状態の観察及び現練遊後、更に 3 時間後の粘度を B 型回転粘度計で測定した。結果を第4 数に示す。

#### 实施例12

実施例 9 における水マグを実施例 1 1 と同じ 割合で配合・混終し評価した。結果を第 4 表に 示す。

#### 実施例13

実施例 9 における水マグを 50 ut %、ガラス粉 (FERRO ENAMEL LTD) 10 ut % メチルメタクリレートシロップ (三井東圧シロップ INC-1003) 20 ut %、NNA モノマー 20 wt %を夫々配合・混雑し評価した。結果を第4表に示す。

表而処理剤を半花式法で2%処理を行い、その 後、実施例1と回様に不飽和ポリエステル樹脂 に対する増粘特性を調べた。その結果を実施例 1の結果と共に第3張に併記する。

第 3 装

	表面处理剂	混蛛状态	混扱の(ズ 放成イズ)	24時間後の粘度(ス)
実施例 1	tr l	良好	3,000	12000
実 施 例 6	ズテアリン酸	良好	2100	2400
実施例 7	ステアリン酸 ナトリウム	良好	2050	2450
<b>実施例</b> 8	グリセリンの モノステアリ ルエステル	良好	2010	3500
実施例9	グリシジルシ ランカップリ ング朝	良好	2500	3900
<b>突施例</b> 10	テトラステア リルチタネー ト	良好	1850	2100

第 4 表

	混缺状 选	混 練 直 後 の 粘 度 (ポイズ)	3 時間後の 粘度 (ポイズ)
実施例11	良好	3350	9700
実施例12	良好	2100	3940
<b>実施例13</b>	良好	1.650	3420

代理人 母村繁邱外县名